## DE19813773

Publication Title:

Verfahren zur Herstellung von liposomalen Wirkstoffformulierungen

Abstract:

Abstract of DE19813773

The invention relates to a method for producing liposomes containing an active agent in the form of at least one physiologically effective and/or diagnostic compound by producing a mixture of membrane-forming amphiphilies, dispersing the mixture in water and homogenising the dispersion under high pressure until the liposomes are formed. The liposomal formulations are obtained by a) adjusting the mixture to produce a liposome formulation containing at least 20 wt. % lipids; b) adding the active agent to this liposome formulation and c) incubating and moving the mixture containing the active agent mechanically until at least 10 % of the liposomes contain some of the active agent, the temperature being regulated in such a way that essentially no phospholipid hydrolysis takes place but fusion is increased. The invention also relates to the liposomal formulation produced according to this method and to the use of said formulation as a diagnostic or therapeutic agent which can optionally also contain other auxiliary and support substances and/or stabilisers. Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Courtesy of http://v3.espacenet.com



BUNDESREPUBLIK
 DEUTSCHLAND

# ® DE 198 13 773 A 1

® Offenlegungsschrift

(9) Int. Cl.<sup>6</sup>:
A 61 K 9/127
A 61 K 31/505
A 61 K 31/645

DEUTSCHES

Aktenzeichen:
 Anmeldetag:
 Offenlegungstag:

198 13 773.7 27. 3. 98 30. 9. 99

PATENT- UND

(7) Anmelder:

Unger, Clemens, 79104 Freiburg, DE; Massing, Ulrich, 79106 Freiburg, DE

Wertreter:

H. Weickmann und Kollegen, 81679 München

② Erfinder:

Unger, Clemens, 79104 Freiburg, DE; Massing, Ulrich, 79106 Freiburg, DE; Moog, Regina, 78183 Hüfingen, DE

(§) Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht zu ziehende Druckschriften:

WO 92 10 166 A1

## Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

(A) Verfahren zur Herstellung von liposomalen Wirkstoffformulierungen

10 m

Zur Hextellung von Liposomen, die als Wirksoff mindestens eine physiologisch wifsseme oderfund diegnesissche Verbindung enthellen, stellt man ein Gemisch von embranblidenden Amphiphilen her, digsergein des Gemisch in Wasser und bildet durch Hochdruckhimongenisten der Diegerson Liposomen, gibt zu dieser Liposobautes Gel als Wirkstoff und inkubiert des dem Wirkstoff entsperchend der Volumenenfelle an wäßrigem Medium innerhalb und außerhalb der Liposomen in der Zubereitung in den Liposomen zww. zwijelben den Liposomen holden der Volumenschaft und der Liposomen holden der Volumenschaft und der Liposomen holden der Liposomen zww. zwijelben den Liposomen

or rong from



#### Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Liposomen, die als Wirkstoff mindestens eine physiologisch wirksame oder/und diagnostische Verbindung enthalten sowie die nach diesem Verfahren hergestellte Liposomenzubereitung und die Verwendung dieser Liposomenzubereitung als diagnostisches oder therapeutisches Mittel.

Liposomen sind sphärische Gebilde, die aus Amphiphilen somen durch Selbstaggregation der Amphiphilen, wobei sich eine Lipiddoppelschieht bildet, die einen wässrigen Innenraum einschließt,

In Abhängigkeit von physikalischen Parametern wie Druck, Temperatur und Ionenkonzentration sowie der vor- 15 handenen Lipide und Zusatzstoffe, bilden sich unilamellare, oligolamellare oder multilamellare Liposomen. Die Liposomen können abhängig von ihren Bestandteilen eine positive oder negative Überschussladung tragen.

Liposomen können auch mit Wirkstoffen beladen sein, 20 die ie nach Lipophilie oder Hydrophilie in der Lipidschicht oder im wässrigen Innenraum der Liposomen eingeschlossen sind. Derartige Liposomen werden in diagnostischen Nachweisverfahren oder als therapeutisches Mittel zum Transport von Wirkstoffen im Organismus oder als Wirk- 25 stoffdenot verwendet.

Die Eigenschaften der Liposomen wie beispielsweise ihre Stabilität oder Lagerfähigkeit werden wesentlich durch die in der Lipidschicht vorhandenen Substanzen bestimmt.

Zur Synthese von Liposomen werden membranbildende 30 Lipide, wie beispielsweise Phosphatidylcholin, Phosphatidyglycerin, Phosphatidylinositol, Phosphatidylserin und Phosphatidylethanolamin, Sphingomyelin, membranbildende Amphiphile, wie beispielsweise Blockpolymere, Allen, Aminen, Aminosäuren, Peptiden und Zuckern und Cholesterin sowie weitere Stoffe verwendet (vgl. F. Szoka Jr. und D. Papahadjopoulos, Comperative Properties and Methods of Preparation of Lipidvesicles (Liposomes), Ann. Rev. Biophys. Bioeng. 1980, 9: 467-508; Liposomes: From 40 Physical Strukture To Therapeutic Application (1981), Knight, C. G. (ED.), Elsevier, North Holland Biomedical Press, Kapitel 2: H. Eibel, Phospholipidssynthesis, 19-50; Kapitel 3: F. Szoka und D. Papahadjopoulos, Liposomes: Preparation and Characterization, 51-104).

Zur Herstellung von Wirkstoffe enthaltende Liposomen sind mechanische Verfahren bekannt, bei denen eine die Membranbestandteile und Wirkstoffe enthaltende Dispersion durch Einwirkung starker mechanischer Kräfte, z. B. Hochdruckhomogenisation z. B. mittels einer French-Press 50 behandelt werden. Ein anderes Verfahren basiert auf dem Austausch des organischen Lösungsmittels durch wässriges Medium oder auf der einfachen Entfernung des in der Dispersion enthaltenen Detergenz, Ein weiteres Verfahren zur Liposomenherstellung beruht auf der Veränderung des pH- 55 Wertes (vgl. F. Szoka Jr. und D. Papahadjopoulos).

Aufgrund der Eigenschaften der einzuschließenden Wirkstoffe ist es in vielen Fällen für die Herstellung von Wirkstoffe enthaltenden Liposomen notwendig, dass die Liposomenbildung und der Einschluss der Wirkstoffe in nur einem 60 Verfahrensschritt vollzogen wird. Die Liposomenformation und Wirkstoffeinschluss in einem Schritt ist aber oft nicht durchführbar bzw. kann verschiedene Nachteile mit sich bringen: So kann es z. B. unter den Bedingungen der Hochdruckhomogenisation (French Press, Gaulin . . .) durch die 65 Wechselwirkungen zwischen dem Wirkstoff und den eingesetzten Lipiden und dem Medium zur Zerstörung des Wirkstoffs, zur Hydrolyse der Lipide oder zu beidem kommen.

Aus gleichen Gründen ist oft eine Sterilisierung der wirkstoffhaltigen Formulierung nicht möglich, es werden Lipidhydrolyse und/oder Zerstörung des Wirkstoffs beobachtet. Eine alternative Sterilfiltration zur Sterilisierung ist bei der Herstellung von Liposomen-Gelen nicht möglich, da diese zu hoch viskos sind. Auch bei Liposomendispersionen ist eine Sterilfiltration oft aufgrund der Größe der Vesikel nicht möglich.

Des Weiteren ist die Erarbeitung eines bestimmten Lipoaufgebaut sind. In wässrigen Lösungen entstehen die Lipo- 10 somen-Gels oder einer Liposomendispersion ohne gleichzeitiges Zusetzen des Wirkstoffs nicht möglich, da Wirkstoffe oft entseheidend die Formation der Lipidbilayer beeinflussen und so auch Einfluss auf die Größe der entstehenden Vesikel haben können.

Bedingt durch die apparativen Voraussetzungen bei der Liposomenherstellung ist oft die Herstellung einer Mindestmenge einer liposomalen Formulierung notwendig, die die für die Untersuchung der Präparation tatsächlich notwendige Menge weit überschreitet. Dies ist insbesondere dann von Nachteil, wenn der für den Einschluss verwendete Wirkstoff nur in begrenzter Menge zur Verfügung steht oder sehr teuer ist.

Somit können nur die Wirkstoffe enthaltenden Liposomen auf ihre Charakteristika untersucht werden. Zeigt die so hergestellte Liposomenpräparation nicht die gewünschten Eigenschaften, so muss diese Praparation einschließlich der darin enthaltenen kostbaren Wirkstoffe als Ganzes verworfen werden. Dies ist insbesondere dann von Nachteil, wenn der für die Einkapselung verwendete Wirkstoff nur in begrenzier Menge zur Verfügung sieht oder sehr teuer ist.

Für bestimmte Anwendungen von Liposomenzubereitungen, insbesondere bei einer therapeutischen Anwendung, ist es außerdem erforderlich, die Liposomenpräparation zu sterilisieren. Im allgemeinen bedient man sieh dazu der Sterilikylester, -ether, -amide von Alkoholen, Diolen und Polyo- 35 sation durch Autoklavieren, bei der erhöhte Temperaturund Druckbedingungen auftreten. Bestimmte in Liposomen eingeschlossene Substanzen bewirken jedoch bei erhöhter Temperatur eine Phospholipidhydrolyse, sodass es bei einer derartigen Behandlung zur Zersetzung der Liposomenpräparation kommt. Außerdem können die Wirkstoffe bei erhöhter Temperatur instabil sein und sich beim Autoklavieren zersetzen. Somit kann die Sterilisation durch Autoklavieren für eine derartige Liposomenpräparation nicht ange-

wendet werden. Ein weiterer Nachteil bei der Herstellung einer wirkstoffhaltigen Liposomenformulierung durch Hochdruckhomogenisastion ist die mögliche Aerosolbildung, die bei der Verwendung bestimmter Wirkstoffe eine erhebliche Gefährdung für das Bedienungspersonal darstellt. Die erforderlichen Sieherheitsvorkehrungen sind aufwendig und ersehweren den Herstellungsprozess. Dies führt zu einem größeren Zeitaufwand, vermehrtem Einsatz von Arbeitsmitteln und einem höheren Personalaufwand, wodurch die Herstellungskosten erheblich erhöht werden.

Die der Erfindung zugrundeliegende Aufgabe war es somit, ein Verfahren zur Herstellung von Wirkstoffen enthaltenden Liposomen bereitzustellen, mit dem sterile Liposomenpräparationen kostengünstig und ohne Gefährdung des Bedienungspersonals bereitgestellt und die Nachteile des Standes der Technik zumindest teilweise verbessert werden können

Diese Aufgabe wird gelöst durch ein Verfahren zur Herstellung von Liposomen, die als Wirkstoff mindestens eine physiologisch wirksame oder/und diagnostische Verbindung enthalten, durch Herstellen eines Gemisches von membranbildenden Amphiphilen, Dispergieren des Gemisches in Wasser und Hochdruckhomogenisation der Dispersion bis zur Bildung der Liposomen, das dadurch gekennzeichnet ist,

dass

(a) zu einer beliebigen Liposomenzubereitung, vorzugsweise ein Liposomen-Gel, das mindestens 20 Gew.-% Lipid enthält, der Wirkstoff gegeben wird

(b) das den Wirkstoff enthaltende Gemisch, gegebenenfalls unter mechanischer Bewegung, solange inkubiert wird, bis

(i) hydrophie Wirksoffe entsprechend der Volu- 10 menanteile an wässerigem Medium innerhalb und außerhalb der Liposomen in der Zubereitung in den Liposomen bzw. zwiselben den Liposomen verteilt sind (Gleichgewichtszustand) oder (ii) lipophile Verbindungen im Lipidbilayer intsoropiert sind

Hierbei wird die Temperatur so geregelt, dass keine wesentliche Lipidhydrolyse aufritt, die Diffusion der Wirkstoffe über den Lipidbilayer bzw. die Aufnahme in den Bilayer aber gesteigert wird.

Als Wirkstoffe können alle Verbindungen eingesetzt werden, die unter den gegebenen Bedingungen über Lipidbilayer diffundieren (hydrophile Verbindungen) oder in Lipidbilayer inkorporiert werden können (lipophile Verbindunggen).

Es war überraschend, dass mit dem erfindungsgemäßen Verfahren eine fertige Liposomenzubereitung nachträglich mit guten Ausbeuten mit Wirkstoffen beladen werden kann. Unerwartet war, dass der Wirkstoff als Feststoff oder in kon- 30 zentrierter wässriger Lösung zu der fertigen Liposomenzubereitung zugegeben werden kann und durch Temperaturerhöhung und gegebenenfalls durch einfaches mechanisches Durchmischen, Rühren oder Schütteln unter Verwendung einer für diesen Zweek geeigneten Vorrichtung, wie z. B. ci- 35 nes Horizontalschüttlers, zu guten Einschlussraten des Wirkstoffs in die Liposomenzubereitung führt. Ein weiterer Vorteil ist die einfache Durchführbarkeit des erfindungsgemäßen Verfahrens sowie der geringe apparative und personelle Aufwand. Mit dem erfindungsgemäßen Verfahren wird 40 auch die Einkapselung von toxischen Stoffen ohne besondere Sicherheitsmaßnahmen und dem Einsatz von aufwendigen Sieherheitsvorkehrungen apparativer Art möglich. Die Gefährdung des Bedienungspersonals durch Aerosolbildung ist im erfindungsgemäßen Verfahren im Gegensatz zu 45 bekannten Verfahren weitgehend ausgeschlossen. Das erfindungsgemäße Verfahren führt somit zu einer erheblichen Kostenreduzierung und Vereinfachung des Herstellungsprozesses für Wirkstoffe enthaltende Liposomenzubereitungen.

In dem erindungsgemäßen Verfahren können alle bekannten Liposomenzubereitungen, wie beispielsweise unilamellare, bilamellare, multilamellare Liposomenzubereitung oder/und Liposomen mit positiver oder negativer Übersehussladung verwendet werden.

Als Bestandteile der Lipideshieht der Liposomen können 35 alle für diesen Zweck gesigneten membranbildenden Amphiphite sowie weitere Stoffe verwendet werden, wie beispleswies Phosphatidylestein, Phosphatidylysterin, Phosphatidylysterin, Phosphatidylysterin, Phosphatidylysterin, Phosphatidylysterin, Phosphatidylysterin, Densima, Sphipomyelin, Cholesterin, gestlütgie und ungesätigie Festslaren, membranbildende Amphiphite, wie beispleswies Blockboydurmer, Altylgster, e-ther, «amide von Alkoholen, Diolen, Polyolen, Aminen, Aminosäuren, Peptiden und Zuckern sowie weitere Stoffe, die sich in einer wässrigen Umgebung in der Lipidschileht anordnen. Gegebenenfalls können organische oder anorganische Salze sowie Säuren oder Basen zur Einstellung des pH-Wertes und des somotischen Drucks in der Liposomenzubereitung ge-

löst sein. Insbesondere bei Verwendung der nach dem erfindungsgemäßen. Verfahren hergestellen Liposomenacheitung für medizinische Zwecke, wie beispielsweise Injektion oder Einhingsen der erfindungsgemißen. Verprechtung in Körperhöhlen werten sterile I. Ässungen und Substantung in Körperhöhlen werten sterile I. Ässungen und Substantungen sowie Wasser nach Deutstehen Azzeinbag (Wasser lür Injektionszwecker") verwendet. Die Liposomenzubereitunge kann vor der Inkubasion mit dem Wristsoff duch eigen Methoden sterilisiert werden, wie beispielsweise autoklavieren.

Die Liposomen der Liposomenzubereitung können kleine, mittlere oder große Durchmesser aufweisen, vorzugsweise wird eine Liposomenzubereitung mit Liposomen mit einem durchschnittlichen Durchmesser von 10 bis 5 400 nm verwendet.

Die Liposomenzubereitung kann eine Liposomen enthaltende Dispersion sein, vorzugsweise wird ein aus Liposomen aufgebautes Gel verwendet.

Für das erfindungsgemäße Verfahren können polare wie unpolare Substanzen, diagnostisch und therapeutisch wirksame Substanzen, diagnostisch und therapeutisch wirksame Substanzen verwendet werden, die aufgrund Inhere Diffusionseigenschaften in der Lage sind, (langsam) in oder bei den Ligdklauper zu diffunderen. Beispleie sind z. B. Zytostatika, Antibiotika, Kontrastmittel. Es kann ein einzager Wirkstoff eingeschlossen werden oder auch eine Mehrzahl davon. Der Einschluss kann im Innenraum der Lipossen en oder in die Membran oderfund zwisch-i Meinbranschichten erfolgen. Alle diese Einschlussatze, werden zusammenfassen das Inkonsproation bezeichnet.

In einer bevorzugten Ausführungsform wird als tibrapeutischer Wirkstoff Gemeitabine, Vindesine, Ampfoltarien Boderfund Anhracycline, insbesondere Doxorubici), verwendet. Als in der Forschung eingesetzter Fluoreszenzfarbstoff wird vorzugssweise Calcein verwendet.

Die Verfahrensbedingungen werten an die Jeweit; wermedie Liposemenzbereitung und den verweißsten
Wirkstoff angepasst, um die gewünschte Aufnahn! des
Wirkstoff in die Liposomenzbereitung zu erhalten bei
Aufnahmegsechwindigkeit und Einschlusseffizienz, des
Wirkstoffs in die Liposomenzbereitung werden durch
Wirkstoffs in die Liposomenzbereitung werden durch
die Diffusionseigenschaften des Wirkstoffs und die Liposomenbenankteristig beseinflusst.

Die Diffusionseigenschaften des Wirkstoffs sind viederum abhängig von Parametern, wie beispielsweise Molgewicht, Ol-Wasser-Koeffizient oder Protonierungsgrad.

Die Liposomencharakteristika werden bestimmt dych Parameter, wie besiptelsweis Ar und Gehalt der membinbildenden Amphiphilen, Gehalt an Cholesterin, und d.m. Gehalt und der Art von zusätzlichen Stoffen in der Lipidschieh. Indesonder das maximale krisitänis von wäs-fer Prässe in den Liposomen zu wässriger Phase sudert; ibb der Liposomen sowe Vortlegen der Liposomen in einer; 4posomendispersion oder in einem Liposomengel bestimmen die Birnehlusseffizierz.

Alle für das Verfahren relevanten Parameter weyden opmal aufeinander begestimmt. Insbesondere die Pemperwird so eingestellt, dass die Diffusion des Wirkstoffs in d.e. Lipsonenn gestigen wird, ohne dasse ze zu einer werden ehen Phospholipidhydrobyes kommt. Worzugweise wird d'is den Wirkstoff enhaltende Gemisch bei einer Telmpert, von 30 bis 80°C, mehr bevorzugt von 50–70°C und am meisten bevorzugt um eine 60°C inhabeten.

Inkubationstemperatur und Inkubationszeit hängen voreinander ah, d. h. bei Erhöhung der Inkubationstemperatur kann die Inkubationszeit vermindert werden, will man den gleichen Einschlussgrad wie bei verminderter Inkubationstemperatur erhalten.

Die einzelnen Komponenten werden solange inkubien,

bis die maximale Aufnahme erreicht ist (Gleichgewichtszustand bei hydrophilen Verbindungen, nahezu vollständige Aufnahme bei lipophilen Verbindungen). Bei einer nicht vollständigen Aufnahme des Wirkstoffs in die Liposomen des Gels hefindet sich somit ein Teil des Wirkstoffs in den Liposomen und der übrige zu der Liposomenzubereitung zugegebene Wirkstoff außerhalb der Liposomen in der Suspension oder dem Gel. Ein so hergestelltes Liposomen-Gel kann den Wirkstoff in verzögerter Weise über einen längeren Zeitraum abgeben, wobei eine gute Retardwirkung da- 10 durch erreicht wird, dass ein Wirkstoff, um das Liposomengel zu verlassen, vielfach aus einzelnen Liposomen herausdiffundieren und wiederum in Liposomen hineindiffundieren muss, da die Liposomen sehr dicht gepackt sind. Andererseits kann bei auf die erfindungsgemäße Weise hergestell- 15 ten Liposomendispersionen der nicht in die Liposomen eingeschlossene Wirkstoff rasch zur Wirkung gelangen (Initialdosis), während der eingeschlossene Anteil verzögert freigesetzt und wirksam wird. Alternativ wird der nicht inkorporierte Teil des Wirkstoffs aus der Liposomenzubereitung 20 abgetrennt, wenn freier Wirkstoff nicht erwünscht ist. Vorzugsweise wird ein erfindungsgemäß hergestelltes Wirkstoffe enthaltendes Liposomengel für medizinische Applikationen verwendet.

Wie oben beschrieben, häng die Aufnahmegeschwindig - Steit und Einschlusseffalzen unter anderem von dem Eigenschulfen des Wirkstoffs ab. Lipophile Wirkstoffe werten von den Liposomen im wesenlichen in der Lipidschicht eingeschlossen, wegegen hydrophile Wirkstoffe im wesentichen in der swissigne Innermun der Liposomen eingeschlossen werden. Lipophile Wirkstoffe zeigen sehr höhe Einschlusseraten, Sie können mit einer Einschlusstrate von bis zu 100% in Liposomen inkoproiert werden. Vorzugsweise wird des Gernisch inktulen, his der Lipophile Wirkstoff zu der Wirkstoffe zugen sehr höhe Ziposomen inkoproiert werden. Vorzugsweise wird des Gernisch inktulen, his der Lipophile Wirkstoff vollständig in die Liposomennenntran aufgenommen 33 (4)

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist eine Liposomenzubereitung, erhalten bzw. erhältlich nach einem wie oben beschriebenen Verfahren.

Noch ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung einer Liposomenzubereitung, erhalten bzw. erhältlich nsch einem wie oben beschriebenen Verfahren als diagnostisches oder therapeutisches Mittel, das gegebennefalls
weitere Hilfs-, Trägerstoffe oder/und Stabilisatoren enhält.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist eine Liposo- 45 menzubereitung, erhalten bzw. erhältlich durch Redispergieren der Liposomen durch schriftweise Zugabe von wässrigem Medium zu dem die Liposomen enthaltenden Gel. Die so erhaltene Formulierung kann systemisch, beispielsweise durch i. v. Injektion appliziert werden.

Die folgenden Beispiele sollen die Erfindung weiter erläutern.

# Beispiele

# Beispiel 1

55

Ein Liposomengel, das als Wirkkomponenie das Zytostatikum Gemeitabine enthäll, kann nicht autoklaviert werden,
da dieses Antiumormitet die Hydrobys der Phospholipide de
beschleunigt, was unter Standardbedingungen während des
Autoklavierens zu einem vollständigen Phospholipidabbau
führt. Die Anforderung der Keinstreiheit für Arzaeinnitet
zur parenteralen Anwendung kann und urchen aberhärigliches
Einbringen des Wirkstoffes in das Liposomengel ureicht de
werden. Hierzu werden das Liposomengel und eine hochkonzentrierte, gepufferte Gemeitabine-Lösung getrennt autoksäveir und anschließen unter asseptischen Bedingungen

zusammengebracht. Nach vierstündiger Inkubation bei 60°C wird eine Schlusseffizienz von über 30% erreicht (Gleichgewicht).

Diese Zubereitung eignet sich zur direkten Installation in 5 die Bauchhöhle hei Ovarial-CA, zur Blasenspülung hei Blasen-CA sowie zur intratumoralen Applikation.

#### Beispiel 2

Dae Zytostatikum Vindestine ist hochwirksam und wird in der Klinik in niedrigen Gesamdosen eingestezt. Wird der Wirkstoff mittels der herkömmtlichen Technik der Liposomengelberstellung bereits während der Hochmekhonogenisation eingeschlossen, sind strenge Sicherheitsundfnahmen zu treffen, um eine linhalation entstehender Aerosole und nögliche Späscheidne des Bedienungspersonals zu werhindern. Das nachträgliche Einbringen der Substanz vernindert die Aerosolbilung wesenlich und vermindert somit das Arbeitsrisko bedautend. Die Herstellung erfolgt entsprechend Beispiel 1.

Auch diese Formulierung kann lokal zur Behandlung von Lungen-CAs eingesetzt werden,

### Beispiel 3

Der Pluoreszenzmarker Caleeln wird häufig in der Grundlagenfonschung ingesetzt. Er ist nicht ausoklavierhar, sodass sterile Caleein-Lipoomengele nur durch nachträglichen Caleein-Zusstz, heeptsellt werden können. Die Ferstellung erfolgt entsprechend Beispiel 1 nach Sterifilitation for Caleein-Löung, Mittels dieser Zubereitung lassen sich Freisetzungs- und Verteilungsversuche, z. B. in der Mikrobiologie durchlüren.

#### Beispiel 4

Das Verfahren eignet sich gundstätzlich auch zur Verkapselung von lipophilten Substanzen, die nicht in das wässerige Komparaiment, sondern in den Liposomenlayer eingeschlossen werden. Hierzu wird das Antibiotikum Amphotecinis Bals Pestusbstanz dem Liposomengel zugesetzt und anschließend bei 50 W für 3 Stunden unter Schütteln inkubiert, Die Einschlussefflizien beträtig 195%.

## Patentansprüche

 Verhahren zur Herstellung von Liposomen, die als Wirkstoff mindesens eine physiologisch wirksame oder/und diagnostische Verbindung enthalten, durch Herstellen eines Gemisches von membraabildenden Amphiphilen, Dispergieren des Gemisches in Wasser und Hochdreckhomogenisation der Dispersion bis zur Bildung der Liposomen, dadurch gekennzeichnet.

 (a) zu einer Liposomenzubereitung der Wirkstoff gegeben wird und

 (b) das den Wirkstoff enthaltende Gemisch solange inkubiert wird, bis

 (i) hydrophile Wirkstoffe entsprechend der Volumenanteile an w\u00e4senigem Medium innerhalb und au\u00dferhalb der Liposomen in der Zubereitung in den Liposomen bzw. zwischen den Liposomen verteilt sind (Gleichgewichtszustand) oder

(ii) lipophile Verbindungen im Lipidbilayer inkorporiert sind.

Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als Lipid enthaltende Liposomenzubereitung

٠٠٠. م

- ein aus Liposomen aufgebautes Gel verwendet wird. 3. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass ein Liposomengel mit mindestens 20 Gew.-% Lipidgehalt verwendet wird.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Inkubation unter mechanischer Bewegung erfolgt.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass als therapeutischer Wirkstoff Gemeitabine, Vindesine, Amphotenein B, 10 eis-Platin oder/und Anthrazykline, insbesondere Doxorubicin, verwendet wird.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass der Fluoreszenzfarbstoff Calcein verwendet wird.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das den Wirkstoff enthaltende Gemisch bei einer Temperatur von 30 bis 80°C, vorzugsweise von 50 bis 70°C, am meisten bevorzugt bei 60°C inkubiert wird.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Gemisch inkubiert wird, bis ein Gleichgewicht vorliegt zwischen freier Verbindung und in die Liposomen aufgenommener Verbindung.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7. dadurch gekennzeichnet, dass de Genisch inkubiert wird, bis 20 bis 80%, bei lipophilen Verbindungen vorzugsweise > 95% des in dem Gel oder der Öuspersion enthaltenen Wirkstoffs in den Liposomen vorliegt.
   Liposomenzubereitung, erhältlich nach einem Verfahren gem
  ß diem der Ansprüche 1 bis 9.
- 11. Verwendung einer Liposomenzubereitung, erhältlich nach einem Verfahren genäß einem der Ansprüche 1 bis 9 als diagnostisches oder therapeutisches Mittel, 35 das gegebenenfalls weitere Hilfs-, Trägerstoffe oder/ und Stabilisatoren enthält.

45

55

60